

证券代码：300122

证券简称：智飞生物

公告编号：2023-03

重庆智飞生物制品股份有限公司

关于公司产品重组结核杆菌融合蛋白(EC)纳入国家医保目录的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

根据国家医疗保障局、人力资源社会保障部发布《关于印发〈国家基本医疗保险、工伤保险和生育保险药品目录（2022年）〉》的通知（医保发[2023]5号，以下简称“《2022年国家医保目录》”），重庆智飞生物制品股份有限公司（以下简称“智飞生物”或“公司”）的重点产品重组结核杆菌融合蛋白（EC）（商品名：宜卡），经谈判首次纳入《2022年国家医保目录》。现将相关情况公告如下：

一、药品的基本情况

药品名称	适应症	药品分类代码	药品分类	医保分类	编号
重组结核杆菌融合蛋白（EC）	适用于结核杆菌感染诊断，推荐用于6月龄及以上婴儿、儿童及65周岁以下成人。本品皮试结果不受卡介苗（BCG）接种的影响，可用于辅助结核病的临床诊断。	XV04C	其他诊断试剂	乙类	273

重组结核杆菌融合蛋白（EC）（商品名：宜卡）获得的发明专利情况如下：

发明专利名称	专利号	专利证书号	专利类型	专利申请日	授权公告日	专利权人
重组结核杆菌ESAT6-CFP10融合蛋白及其制备方法	ZL201510617780.9	第3364649号	发明专利	2015年09月23日	2019年05月07日	智飞龙科马 智飞生物 智飞绿竹

注：发明专利的专利权期限自申请日起二十年。

重组结核杆菌融合蛋白（EC）（商品名：宜卡）在世界卫生组织（WHO）发布的最新的结核病（TB）综合指南和结核感染诊断检测操作手册中被推荐用于诊断结核感染，其具有灵敏度高、特异性高、操作简便等特点，有助于临床快速且准确地筛查出结核感染人群。

二、对公司的影响

公司产品重组结核杆菌融合蛋白（EC）此次纳入《2022年国家医保目录》有助于提高药物的可及性，扩大公司技术创新成果的受益人群，助力国家结核病防治工作；同时，也将有利于该产品的市场推广及未来销售，进一步发挥公司结核产品矩阵的协同效应，对公司未来发展产生积极影响。

《2022年国家医保目录》将于2023年3月1日起正式执行，本次公司产品纳入《2022年国家医保目录》对公司当期经营业绩的影响暂无法准确估计。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

特此公告

重庆智飞生物制品股份有限公司董事会

2023年1月19日